200

# NEW N-SUBSTITUTED-1-DEOXYNOJIRIMYCIN DERIVATIVE AND METASTASIS-INHIBITOR FOR CANCEROUS CELL

Publication number: JP2306962 (A)

Publication date:

1990-12-20

Inventor(s):

KURIHARA HIROSHI; YOSHIDA SEISHI; TSURUOKA TSUTOMU; TSURUOKA

TAKASHI; YAMAMOTO HARUO; FUKUYASU SHUNKAI

Applicant(s):

MEIJI SEIKA KAISHA

Classification: - international: C07D211/46; A61K31/445; A61P35/00; C07D211/00; A61K31/445; A61P35/00;

(IPC1-7): A61K31/445; C07D211/46

- European:

Application number: JP19890127499 19890519 Priority number(s): JP19890127499 19890519

# Abstract of JP 2306962 (A)

NEW MATERIAL: An N-substituted-1deoxynojirimycin derivative expressed by the formula (A is 3-5C hydrocarbon may be substituted with OH, halogenated alkyl or alkoxy (said hydrocarbon may have double or triple bond); Z is phenyl, fluorine-substituted phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogen-substituted alkyl). EXAMPLE:An N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2propenyl)-1-deoxynojirimycin. USE:Used as metastasis-inhibitor for cancerous cell. PREPARATION:For instance, 1-deoxynojirimycin is reacted with various aralkylation agent or aralkenylation agent in the presence of deoxidizer such as alkali hydroxide to afford the compound expressed by the formula.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

**⑩特許出頭公開** 

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-306962

®Int. Cl. 3

厳別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)12月20日

C 07 D 211/48 A 81 K 31/445

ADU

7180-4C

審査開求 未開求 請求項の数 2 (全12頁)

**砂発明の名称** 新規Nー置換−1ーデオキシノジリマイシン誘導体及びそれを含有する癌細胞転移抑制剤

②特 頭 平1-127499

❷出 頤 平1(1989)5月19日

**@**発 明 者 栗 原 寛 神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社中央 研究所内

**⑩**発 明 者 吉 田 府 史 神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社中央

研究所内

研究所内

WI JUJET

**砂**発 明 者 妈 岡 勉 神奈川県横浜市港北区節岡町760 明治製菓株式会社中央

研究所内

勿出 願 人 明治製菜株式会社

東京都中央区京橋 2丁目 4 番16号

创代 理 人 弁理士 小 堀 益 外1名

**最終質に続く** 

6A 259 **48**\*

l. 発明の名称 新規Nー設換ー l ーデオキシノジョマイシン誘導体及びそれを含有

する癌細胞伝移抑制剤

2.特許請求の処理

式中、Aは水酸基、ハロゲン化アルキル基又はアルコキシ基で置換されてもよい炭素数3万至5の炭化水素基を表し、この炭化水素基は二世又は三重站合を有していてもよい、2はフェニル基、フォソを換フェニル基、ピフェニル基、シタロアルキル基。又はハロゲン置換アルキル基を表す、

で示されるN-田慎-i-デオキシノジョマ イシン誘導体。

式中、Aは水酸基、ハロゲン化アルキル底、アルコキシ医で医検されてもよい炭素数3万至5の炭化水素基を表し、この炭化水素基は二型又は三盤結合を有していてもよい、2はフェニル基、ファソ、配換フェニル基、ピフェニル基、シタロアルキル番又はハロゲン図換アルキル番

で示されるNー配換ー(ーデオキシノジョマイシン誘導体又はその密理的に許容される段との付加塩を有効成分とすることを特徴とする語 組俗伝移抑制剤。

3.免明の時細な以明

(産品上の利用分野)

本発明は、感識的の伝移製形成を阻害する所以 N-整数-1-デオキシノ ジリマイシン研算体並 びにその物質を有効成分とする感知的伝용抑制剤 に関する。

(健果の技術)

現在使用されている制度剤は超々あるが、その 主体は、癌細胞を役細胞させるか、人の免疫系を

# 特別平2-306962(2)

介して死滅させる複類であり、 癌の根本的な治療 に対して有効な異対は未だ得られていない。

また、化学優性剤の有効性が低い固形部に対しては外科手術、放射磁磁性等の物理的概法が行われ、原発筋の験法という点では成功率が大幅に向上している。しかし、反固癌細胞の伝移を誘発することも事実である。

## (発明が解決しようとする課題)

上述の如く、従来の偽治療において、防細菌の に歩が臨治療患者の予後を左右する最大の問題と なっている。

使って、この店舗他の伝移を抑制することがあ められる制度系の開発は現在最も関係されている 用類である。

本処別はこの保証を解決する癌細胞伝体を有効に関制する物質並びに関数質を有効成分とする癌 細胞伝体抑制剤を提供することを目的とするものである。

(ほ話を解決するための手段)

本発明者らは免に癌細胞症を抑制作用を有する

されるNー図検ー1ーデオキシノジリマイシンの 媒体、並びに同化合物又はその複理的に許容される限との付加塩を有効成分とする癌細胞症形抑制 利である。

本発明の式 ( l ) で示される N - 関値 - l - デ オキシノ ジリマイシン誘導体は文献表鏡の新規物 気である。

そして、このN-収換-1ーデオキシノジリマイシン県単体に含まれる化合物の例としては次のような物質が挙げられる。

N- (3-メトキシメチル-3-フェニル-2-プロペニル) -1-デオキシノジリマイシン

N - (3 - フェニルー 3 - トリフロロメチルー 2

- プロペニル) - l - デオ キシノジリマイシン N - (3 - (4 - フロロフェニル) - 2 - ブロペ

ニル) ーlーデオキシノジリマイシン

N - (3 - (3 - フロロフェニル) - 2 - ブロベ ニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

N = (3 - (2 - 7 - 0 - 7 + 2 + N) - 2 - 7 - 4= N = (3 - (2 - 7 + 4 + N) + 2 + 4 + N) N - 配換-1-デオキシノソリマイシンは事体を見出し、特別昭63-31095 号公僚、特別昭63-93873 号公復、特別昭63-97454 号公僧、特別昭63-104850 号公復、特別昭63-147815 号公相及び特別昭63-147816 号公相に明示した。

本発明者らは更に1ーデオキシノジリマイシンの新規なNー度検索媒体を合成し、その広覧な評価を行ったところ、強い癌癌的症体抑制作用を有する一群の新規な化合物を見出し、本発明を完成した。

太発明は、式(1)

(式中、Aは水酸基、ハロゲン化アルキル基又はアルコキン基で取換されてもよい炭無数 3 万至 5 の炭化水素基を表し、この炭化水素基は二至又は三型結合を有してもよい、2 はフェニル医、ファソ医検フェニル基。ピフェニル医、シクロアルキル基又はハロゲン医検アルキル基を表す、1 で示

N - (3 - (4 - ピフェニルプロピル) > - | -デオキシノジリマイシン

-N- [3- (4-フロロフェニル) -プロピル) -1-デオキシノジリマイシン

N - (3 - シクロヘキシルプロピル) - l - f オ キシノジリマイシン

N - (3 - フェニル - 2 - プロピニル) - 1 - デ オキシノジリマイシン

N - (2. 3 - ジヒドロキシー 3 - フェニルブロ ペニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

N - (8. 6. 6 - トリフロロヘキシル) - 1 -デオキシノジリマイシン

N - (5. 5. 5 - トリフロロベンチル) - 1 -ヤオキシノジリマイシン

N- (4, 4, 4-トリフロロブチル) -1-デ オキシノジリマイシン

また、本発明のNー図後-1-デオキシノリリマイシン誘導体を恋報包伝移抑制剤として使用する場合の裏型的に許容される股の付加塩としては、 位限、臭化水素酸、硫酸、硝酸、染酸等の無效数、 級政、お政、プロピオン酸、コハク酸、グリコール酸、乳酸、リンゴ酸、循石酸、タエン酸、マレイン酸、フマル酸、安息脊酸、サリテル酸、メタンスルホン酸等の有吸酸、更にはアスパラギン酸、グルタミン酸等のでくり酸との付加塩が挙げられる。

マトグラフィー等の一般的な情報共によって本発 明の式(1)の化合物を得る。

本発明の化合物の関係私の形成及び収入に関しては合目的な適宜の方法によって合成することができる。式(1)のA-Z基を構築するためのア
タルキル、アタルケエル、アタルキュル化剤の製造については適当な方法として下記の5両りの製造法を示す。

#### 製造法!

化合物(2)とビェル金製化合物、例えば塩化ビニルマグネシウム、具化ジニルマグネシウム、 沃化ビニルマグネシウム、ビニルリチウム、ジビニル亜鉛、ジビニル製、ジビニルセシウム等とと 無価性溶験中、評ましくはエーテル、テトラヒドロフラン、ジネキサン中で一50で一盆温、10分~ 24時間反応させることによって化合物(3)を自成することができる。化合物(3)を迫放、臭化 水果酸、オキサリルタロリド、ハロゲン化チェニハ ル、オキシハロゲン化路、三ハロゲン化路、五ハロゲン化路、3 軽換ホスフィン~四ハロゲン化路

各国のアラルキル又はアラルケニル化は耐と水配 化アルカリ、炭酸アルカリ、豊炭酸アルカリ又は 適当な有限アミン競等の限限利の存在下で玄黒ス は加温することによって本発明の式(し)の化合 你のN-豆換A-2点を導入することができる。 また、水配器を適当な保護は、例えばアセチルは、 ペンゾイル茲、テトラヒドロピラニル茲、ヒーブ チルジメチルシリル延毎で保護したしーデォキシ ノジリマイシンを思料として用い、パー収換反応 を行わせたのち、歴像はする方法もは用され込る。・ また反応は茲としてカルポニル基を有するは其を 用いて避元的条件下、例えば蜻酸、シアノ水県化 ホウ最ナトリウム。水素化ホウ素ナトリウム皮い は辺当な会顕触媒、例えば酸化白金、バラグウム、 タネーニッケル等の存在下、水為雰囲気下でいわ ・ゆる風元的アルキル化を行う方法、良いは1-デ オキシノリリマイシンとアラルキルカルポン段、 又はアラルケニルカルボン砂とのアミドを表示し て目的物を得る方法も使用することができる。こ れらの化合物は必要に応じて再結晶、カラムクロ

案、アリル又はアルキルスルホニルハライドと無 溶解及いはペンゼン、トルエン、エーテル、塩化 ノチレン、アセトニトリル等の溶解中で 0 で~100 で、30分~24時間反応させることによって化合物 (3)のアリルアルコール部分の伝むを伴いなが ら化合物 (4)を合成することができる。

(式中では水銀原子、ハロゲン原子、アタルキル
茲、水段感を参し、では水泉原子、ハロゲン原子、
アタルキル底、アルコキシ話、ハロゲン度後アル
キル盃を数す、 X はハロゲン原子、アルキル又は
アリルスルホニロキシ 基を変す。 ハロゲン原子と
しては、塩素、 具器、 沃森等を、 アルキル又はア
リルスルホニロキシ 話としてはメタンスルホニル
オキシ話、トリフロロメタンスルホニルオキシ話

# 排周平2-306962(4)

pートルエンスルホニルオキシ基等を示す。 M は 1 伍又は 2 伍の金属 成いはその位を表し、金属としては 9 チウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、亜鉛、セシウム、 顔を示す) 製造法 2

エタノール。酢酸、ナトラヒヤロフラン、酢酸エチル等中で、金属粒鉱、例えばパラジウムー炭素・白金、ラネーニッケル等の存在下で水素の分~24時間忍元し、飽和アルコール(1)を良することができる。化合物(1)を共はニル・オキャリルクロリド、ハロゲン化海、五ハロゲン化海、3 医検ホスフィンー 四次 ソントリルマリン でのでして、30分~24時間反応とができる。

$$(6) - (7) 0 \times - (8)$$

(式中、1,、1,、Xは前記と向一意味を有す) 製造法 4

1-アリルアセチレン誘導体(g)を適当な収益、例えばローブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド等でアセチリ

キシ)アルミニカムナトリウムと-78で~100 でで30分~18時間反応させることによって化合物(6)を合成することができる。化合物(6)を追殺. 具化水粉酸、オキサリルクロリド、ハロゲン化チオニル、オキシハロゲン化構、三ハロゲン化構、 スカロゲン化機、 3 置後ホスフィンー四ハロゲン化炭系、アリル又はアルキルスルホニルハライドと無路遅度いはベンゼン。トルエン、エーテル、塩化ノチレン、アセトニトリル等の路は中 0 で~100 でで30分~24時間反応させることにより、化合物(4)を合成することができる。

(式中、Ya、Yaは的紀と同一意数を有し、Rはアルキル基などのカルボキシル品の保護品を表す)製造法3

製造法 2 によって得られるアルケニルアルコール (6) を遊覧な有限格線、例えばノタノール.

ドとしたのち、ホルマリンと反応させることによって、アルキニルアルコール(10) を合成することができる。化合物(10) をオキサリルクロリド、ハロゲン化チオニル、オキンハロゲン化偽、三ハロゲン化協、五ハロゲン化協、3 関後ホスフィンー四ハロゲン化炭素、アリル又はアルキルスルホニルハタイドと無溶解或いはペンゼン、トルエン、エーテル、塩化メチレン、アセトニトリル等のは、サー 0 で~100 でで30分~24時間反応させることができる。

(式中1,、1,、Xは前記と同一意観を有す) 製造法5

東端ハロゲン選換アルキル化剤の製造法としては、例えばの一ハロゲン選換期妨礙(12)を適当なファ素化剤、例えば四ファ化イオウ (Angew. Chea, internat. Ed., \_\_1. 467 (1962) ) で処理することに

# 特間平2-306962(5)

よってトリフロロメチル誘導体([3] を合成することができる。

(式中、Xは的記と同一意義を有す)

以上の製造は1~5で製造されたアラルキルハタイド、アラルケニルハライド又はアラルキルルスルカン酸エステル、アラルケニルスルカンはで代表される各種のアラルキル又はアルルフェルン・カーので代表を受け、アールでは、アールのでは、アールがない。アールのでは、アールがない。アールのでは、アールがない。アールのでは、アールのでは、アールがないが、アールがないが、アーのでは、アールが、アールが、アーのでは、アールが、アーのでは、アールが、アーのでは、アールを表して、アールの表して、アールを表して、アールのの表して、アールの表して、アールの表して、アールのの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールののでは、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールのの表して、アールののでは、アールのので

(式中、t,、t,は前記と同一意義を有す、R は 水器原子、アセチル基、ペンジル基、ペンゾイル 基、ピパロイル法、 t ー ブチルジメチルシリル語、チトラヒドロピラニル基を示す)

次に本発明のN-図換-1-デオキシノジリマイシン誘導体の製造例を示す。

#### 型政例 1

N- (3-フェニルー3ートリフロロノチルー 2-プロペニル) -l-デオキシノジリマイシン 工程1

3 - フェニル - 3 - ト 9 フロロメチル - 2 - ブロペン - 1 - オール

2. 2. 2ートリフロロアセトフェノン1.74 g (10.0 くりモル) をテトラヒドロフラン10 配に格かした必抜モー78 でに冷却し、1 Mビニルマグネンウムプロミアテトラヒアロフラン溶技を選下する。海下は了後 3 時間同温度で設许後、冷浴を取り去り 1 時間設搾する。永冷下水を加えて過剰の試査を分解した後、熔煤を留去する。設位に 2 N 设設10 配加人、酢酸エチルで抽出する。独出を

ドロピラニル茲、 t ーブチルジメチルシリル 高等で保証した 1 ーデオキシノジリマイシンを原料として用い、 N ー 医検反応を行わせた 後、駅保護する方法も採用される。 本角明に含まれる化合物のうち、式 ( ) ) 中 A が水酸 延で 関係された 炭化水器であるものについては、次に示す 製造方法 6 に 促って製造することができる。

#### 型选法 6

製造は1、或いは2に従って合成したアルケニル化剤と1ーデオキシノジリマイシン或いは水酸 話を保護した1ーデオキシノジリマイシンとを反応させることによって合成することができるNー 置換-1ーデオキシノジリマイシン誘導体(1()を 適当な酸化剤、例えば四酸化オスミウム等と反応 させ目的物(16) を得ることができる。

水洗、乾燥後適増する。 設治をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (路出路旗: エーナルーへキサン (1:10) ) で類製し、1.66 g (82 %) の始状物を得た。

#### BNR (CD CE,) 8

2.61(s. 1H), 5.52(d. 1H), 5.62(d. 1H). 6.43(dd. 1H), 7.25 ~7.70(a. 5H)

1-プロモー3-フェニルー3-トリフロロメ チル-2-プロペン

3 - フェニルー 3 - トリフロロメチルー 2 - ブロペンー 1 - オール606 eg (3.00 くりモル) とトリフェニルホスフィン943 eq (3.60 ミリモル) を下せたニトリル4 世に辞解し永治する。ここへ四異化炭素1.26 g (3.80 ミリモル) を取回に分けて加える。永治下 1 時間設静した後、一夜盗退下後幹する。反応放をエーテル18 世で新訳し、折出する固体を送過し、途液を適知する。得られる政後をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (格出路銀ンリカゲルカラムクロマトグラフィー (格出路銀

# 持周平2-306962(6)

を得た。

ANS (CD CE.) &

3.80(dq. 2H), 8.62(tq. 1H), 1.20~7.60(a, 5H)

N-(3-フェニル-3-トリフロロメチルー2-プロペニル) -1-デオキシノジリマイシンデオキシノジリマイシン(63 を(1.00 さりモル) と1-ブロモー3-フェニルー3-トリフロロメチルー2-プロペン318 を(1.20 さりモル) をジメチルホルムアミド5 配に溶解し、炭酸カリウム207 を(1.50 さりモル) を加えて設置下8時間没持する。反応混合物に飽和金塩水を加えてローブタノールで抽出する。他出版を被圧下適給し、設定をシリカゲルカラムタロマトグラフィー(格出格型・チョロロホルムーメタノール(10:1) で 精製し311 を(90%) の無色固体を得た。

2.15(a. 2H), 3.10(dd, 1H), 3.16(t. 1H),

3.31(a. 18). 3.42(t. 1H). 3.53(a. 1H).

3.78 (dd. 18). 3.96 (ABY type. 28).

モル)を塩化メチレン20世に溶製し、カルポメトキシメチレントリフェニルホスホラン3.67g(11.0 ! リモル)を加え、玄温下3時間接待した。 国体を注別し、遠波を連絡し、鉄種をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (辞出診城:酢酸エチルーヘキナン(1:4))で精製し、無色針状品1.61g (90%)を得た。

# 18 (CD CE .) 8

4.30(d. 2H). 6.25(m. 1H). 6.55(d.1H).

6.95(c. 28). 7.35(c. 28)

II 2

3 - (4 - フロロフュニル) - 2 - プロペン - 1 - オール

メチルー3ー(4ーフロロフュニル) - 2 ープロペノエート1.618(9.00 くりモル) モエーテル50 Wに筋解し、水冷下水素化アルミニウムリテウム205 mm(5.40 tりモル) モエーテル 3 Wに懸倒したものに潜下する。 箇下设室温下30分限許し、透射の試塞を水で分解し、固体を想別する。 遠紋を遺籍し3 - (4 - フロロフュニル) - 2 - プロ

6.72(t. 18). 7.32(a. 28). 7.46(a. 38)

A STATE OF

鼓造例 2

N- (3-メトキシメチル-3-フェニル-2-プロペニル) - (-デオキシノジリマイシン 製造例 (と同様にして合成した1-プロモー3-メトキシメチル-3-フェニル-2-プロペンを用いて合成した。

378 (CD,OD) 9

2.13(a. 28). 3.06(dd. 18). 3.16(t. 18).

3.34(n. 18), 3.44(t. 18), 3.31(n. 18).

3.38(s. 3H). 3.76(dd. LH).

3, 97 (ABX type, 2H), 4, 16 (s. 2H),

6.06(t. 18), 7.15 ~7.50(a. 5H)

数路例3

N - (3 - (4 - フロロフェニル) - 2 - ブロペ ニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

IRI

/ チルー 3 ー ( 4 ー フロロフェニル) ー 2 ー ブロペ/ エート

4ーフロロベンズアルデヒド1.24 g(10.0 くり

ペンー1ーオール1.33g (97%) を得た。

MAR (CO C2,) 8

4.52(d. 28). 6.31(m. 18). 7.81(m. 28).

7.45 (m. 2H)

IE 3

| - プロモー3 - (4 - フロロフェニル) - 2 - プロペン

3 - (4-フロロフェニル) - 2 - ブロベンー1 - オール1.34g(8.82 t リモル) とトリーローオタチルホスフィン4.26g(11.5 t リモル) モエーテル20㎡に移解し、氷冷下四具化炭素3.52g(10.6 t リモル) を数回に分け加える。室型下30分取律した後、沈難物を認期し、認識を遵確し线値をシリカゲルカラムタロマトグラフィー(応出物は:ヘキサン)で搭数し1.61g(85%) の無色抽状物を得た。

RMR (CO C2.) 8

3.35(d. 2H), 6.30(o. 1H). 7.00(o. 2H).

7.40 (a. 2H)

Hass o/z 214.216

工程 4

N- (3- (4~フロロフェニル) - 2-ブロ ペニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

1ープロモー3ー(4ーフロロフェニル) - 2
ープロペン1.61g(7.5 ミリモル) と1ーデオキシノジリマイシン1.22g(7.5 ミリモル) をリナルホルムアミド10世に溶解し、炭酸カリウム3.12g(22.5ミリモル) を加え、盆田下24時間殴拌した。反応混合物を水に注いでローブタノールで抽出する。溶媒を留虫した後、残液をシリカゲルカリムクロマトグラフィー (応出熔煤:クロロホルムーノタノール(10:1) で複製し1.36g(61%)の該費色の固体を得た。

\$ (00.00) 8KE

2.4 ~4.2(a. 16H). 6.40(a. 1H). 6.7(a. 1H).

7.10(a. 2H). 7.55(a. 2H)

Mass a/z 298 (FO. X+1)

型连闭 4

N - (3 - (3 - フロロフェニル) - 2 - ブロ ベニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

Wass m/z (FD. W+1)

製造門 6

N - (3 - (4 - ピフェニル) プロピル) - 1 - ザオキシノジリマイシン

工程

メチルー 3 ー (4 ーピフェニル) アクリレート 4 ーピフェニルカルポキシアルデヒド1.10 g (6,00 くりモル) モジクロロエタン20 世に拾解し、カルポメトキシメチレントリフェニルホスホラン 3.03 g (9,10 くりモル) モ加え、 笠基下1 時間既伴する。 溶解を包去後、 段後モシリカゲルカラムクロマトグラフィー (辞出給解: エーテルーへキサン (1:10) ) で揺動し、1.12 g (78%) の無色結晶を得た。

39R (CD C2,) 8

3.83(s. 3H), 6.49(d. 1H), 7.30~7.60(a. 9H). 7.75(d. LH)

IE 2

ノチルー3ー(4ーピフェニル)プロピオネー

製造例3と同様にして合成した。

HWR (CO, DO) 8

2.15(a. 2H), 3.04(dd. 1H). 3.14(t. 1H).

3, 2 ~3, 35 (a, 1H). 3, 39 (t. 1H).

3.49(m. IH). 3.68(dd. 18).

3.94 (ABE type, 2H). 6.41 (dt. 1H).

6.59(d. 18). 6.95(dt. 18). 7.16(dd. 18).

7, 21 (d. 1H), 7, 31 (ddd, 1H)

Wass m/z 298 (FO. N+1)

以选例5

N - (3 - (2 - 7 ロロフェニル) - 2 - ブロ ベニル) - 1 - デオキシノジリマイシン

製造例3と同様にして合成した。

8 (CO, CO) 8 KM

2.1 ~2.25(a. 2H). 3.06(dd. 1H).

3.14(t. 1H). 3.24 ~3.35(a. 1H).

3.39(t. 18). 3.50(a, 18). 3.71(a, 18).

3.94 (ABY type, 28), 6.45 (dt. 18).

8.72(d. 1H), 7.0~7.16(m. 2H).

7.2 ~7.28(a. 1H). 7.53(dt. 1H)

メチルー3 - (4 - ビフェニル) アクリレート
1.40 g (4.40: リモル) を酢酸エチル50 mlにお好し、10 %Pd - C70 mg を加えて常圧下12時間接放型元する。 脸似を感別後、熔媒を留安し、1.01 g (97 %) の無色抽状物を得た。

HMB (CD C2.) 8

2.68(t. 2H), 3.00(t. 2H), 3.68(s. 3H).

7.20~7.10(m. 9H)

工程3

3'- (4-ピフュニル) - 1 - プロパロール 水冷下、水素化アルミニウムリチウム110 町 (2.90 ミリモル) モエーテル10 叫に野助した中へ メチルー3 - (4-ピフュエル) プロピオネート 1.01g (4.20ミリモル) モエーテル35 叫に辞解し たものを경下する。同温皮で1時間配件後、過額 の試器を水で分解し、無磁物を建別、減額を乾度 後、減額し、861 g (96%) の無色結晶を得た。 HUR(CD C4,) 6

1.56(br. 18). 1.94(a. 28). 2.77(a. 28).

3.71(a, 28). 7.15 ~7.76(a. 98)

## 特問平2-306962(8)

IR 4

3 - ( 4 - ピフェニル ) - 1 - ブロモプロパン3 - ( 4 - ピフェニル ) - 1 - ブロパノール
(19 mg (2.00 t 9 モル ) と ト リフェニルホスフィン629 mg (2.40 t 9 モル ) をエーテル10 心に溶解し氷冷下四具化炭素 930 mg (2.80 t 9 モル ) を改物をは到し、は被を設縮し致控をシリカゲルカラムクロマトグラフィー ( 格出熔線: ヘキサン ) で積製し506 mg (92%) の無色抽状物を得た。

BUR (CO CE.) 8

2.20(quia, 2H), 2.83(t, 2H), 3.44(t, 2H), 7.23~7.65(a, 9H)

IRS

N - (3 - (4 - ピフェニル) プロピル) - 1 - デオキシノジリマイシン

3 - (4-ピフェニル) - 1 - プロモプロパン 140 g (0.50 t リモル) と 1 - デオキシノジリマ イシン82g (0.5 t リモル) をジメチルホルムア t P 1 虹に節解し、逆酸カリウム136 g (1.00 t りゃル)を加え、80 で、4 時間加熱した。反応混合物を水に注いで増設設住としエーテルにて洗浄、水質をアンモニアアルカリとし、n-ブタノールで抽出する。溶媒を除去した後、競技をシリカゲルカラムタロマトグラフィー(溶出溶媒:クロロホルム-ノタノール(10:1))で研覧し117 g(66%)の固体を得た。

HAR (CD'OD) 9

1.86(m. 2H). 2.20(br. 2H). 2.65(a. 3H). 2.89(m. 1H). 3.00(a. 1H). 3.14(t. 1H). 3.47(a. 1H). 3.84(d. 2H). 7.15~7.65(m. 9H) 致避好 7

N ~ (3-(4-フロロフェニルプロピル)) -l-ヂオキシノジリマイシン

製造例6と同様に合成した。

RMR (CO,OD) &

1.38(a, 2H), 2.05 ~2.22(a, 2H), 2.64(a, 2H) 2.98(dd, 1H), 3.13(t, 1H), 3.30(a, 1H), 3.38(t, 1H), 3.45(a, 1H), 3.64(a, 1H), 3.85(a, 2H), 7.18~7.35(a, 4H)

8 砂纸牌

N - (3 - シクロヘキシルプロピル) - l - デ オキシノジリマイシン

製造例6と関連に合成した。

##8 (CD.OD) 8

0.75~1.08(a. 28). 1.08 ~1.45(a. 78). 1.45~2.00(a. 68). 2.70 ~3.83(a. 88). 4.00(ABX type. 28)

製造例 9

N - (フュニルー 2 - プロピニル) - l - デオ キシノジリマイシン

TNI

1-フェニルー3ープロモプロピン

1 ーフェニルー 2 ープロピンー 1 ーオール660 取 (5,00 t 9 モル) と四具化飲業4.98 g (15.0 t 9 モル) モテトラヒドロフラン30 叫にお解し、水 冷下トタフェニルホスフィン2.62 g (10.0 t リモ ル) を数回に分けて加える。 取温下10 時間優特後、 固体を被別し、 協放を頒却する。 残役をシタカゲ ルカタムクロマトグラフィー (移出的数:ヘキサ ン) で情製し、181 og (65 %) の餌色油状物を得た。

NUR (CD CZ.) 8

1.20 (br. 1H), 2.27(s, 1H), 7.15~7.40(a, 5H) 工程 2

N - (フェニル - 2 - プロピニル) - 1 - デオ キシノジリマイシン

しーザオキシノジリマイシン163 ex (1.00 t りゃル)としーフェニルー 3 ープロモプロピン215 ex (1.10 t リモル) をジメチルホルムア t ド 3 d にお解し、炭酸カリウム166 ex (1.20 t リモル) を加え、窓温下 8 時間設作する。反応混合物を水に注いで塩酸酸性としエーテルにて洗剤、水陽をアンモニアアルカリとし、ローブタノールで抽出する。お似を留去した後、残役をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (お出辞以:クロロホルムーメタノール (10:1) で特別し、181 ex (65%) の固体を得た。

BMR(CO,00) &

2.31(d. lH). 2.57(t. lH). 2.98(dd. lH). .

3.19(t. | H). 3.50(t. | H). 3.61(o. | H). 3.82(ABI type. 2H). 3.98(6d, 2H) 51.78 6410

N - ( (2. 3 - ジヒドロキシ) - 3 - フェニルプロビル) - | - デオキシノジリマイシン工作!

N - (3 - フェニル - 2 - ブロベニル) - 1 -サオキシノジリマイシンテトラアセテート

シンナ t ルブロ t ド1.42g (7.20 t リモル) と 1 ーデオキンノ ジリマイシン978 cc (6.00 t リモル) をジメチルホルムア t ド10 dc に 超過し、 炭酸カリウム996 cc (7.20 t リモル) を加えて、 4 時間、60~65 でに 加熱する。 冷後、 塩化メチレン 3 dc で希釈し、 無水 酢酸3.06g (30.0 t リモル) を加えて 窓辺で希釈し、 無水 酢酸3.06g (30.0 t リモル) を加えて 窓辺下 16時間設件する。 反応液を酢酸エチル150 dc 裕 歌し、 始和炭酸水 ホナトリウム、 水で 類次 洗 冷、 乾 過後、 熔 並 を 留 虫 す る。 銭 億 を シリカゲルカラムタロマトグラフィー [ 容出 常 以 : ヘキサン一 酢 酸エチル (3:1) ) で積 数し、2.12g (81%)

以:ヘキナン一酢酸エチル(1: 1))で情報し、 222 mg (68 %) のカラメルを得た。この化合物は 2 値の立体異性体の混合物(2: 1)である。 NUR(CD C2;) 8

2.32(dd). 2.57(dd). 2.70(ABI type). 2.85(dd). 2.97(a). 3.11(s), 3.12(dd), 3.16(s). 3.22(dd). 3.82(br). 4.13(ABI type). 4.20(ABI type). 4.48(t), 4.53(t). 4.86~5.12(a).

7.2 ~7.4(a.5H)

工程3

N - { (2, 3 - リヒドロキシ) - 3 - フェニ ルプロピル} - 1 - デオキシノジリマイシン

N- ((2.3-ジヒドロキシ) - 3-フェニルプロピル) - 1 - デオキシノジリマイシンテトタアセテート196 mg (0.42 ミリモル) をメタノール 5 mlに溶解し、炭酸カリウム 3 mg モ加えて窓器下 3 時間機律する。溶媒を留去した後、銭液をシリカゲルカタムタロマトグラフィー(溶出溶媒:タロロホルムーメタノール(3:1)) で得致し128 mg (98%) の無色カラメルを得た。この化合

の路服を得た。 NHE(COCL.) 8

2.01(s. 6H). 2.03(s. 3H). 2.09(s.3H).

2.38(dd, 18), 2.70(dt. 18), 3.25(dd.18),

3.38(dd. 1H), 3.59(ddd. 1H), 4.19(dd. 1H).

4.32(dd. 1H). 4.90~5.20(n, 3H), 6.22(dt. 1H)

6.56(d. 1H). 7.15 -7.50(a. 5H)

工程 2

N- ((8, 3-ジヒドロキシ) - 3-フェニルプロピル) - 1 - デオキシノジリマイシンテト ラアセテート

物は2限の立体異性体の混合物 (2:1) である。 NSR(CD,OD) &

2.05(dd). 2.17(dd). 2.23~2.35(a). 2.54(dd). 2.87(dd). 2.98(dd). 3.10(t). 3.14(t).

3.2 ~4.0(a). 4.50(d). 4.68(d).

1.15-7.50 (a.5K).

次に本発明のNー図換ーデオキシノジリマイシン場界体の癌細胞征移抑制作用の評価結果を示す。 効果は験

盆设法

アクスの臨済組設であるメタノーマ B16 はよりフィドター (Fidler) の方法 (Nethod in Cancer Research. 15. 339-439. 1978) をもとに B16 高伝移体を選択し、使用した。低移抑制作用の評価は 4 ツァースダ (Kijina-Suda) 等の方法 (Proc.. Hati., Acad., Sci., U.S.A., 83. 1752-1756. 1986; Cancer Research. 48. 858-862. 1986.) をもとにして行った。まず B16 高伝移株を牛胎児血 滑を加えたダルベコ州 E 遠地 (DM E 増地) に拡え、一般式 (1) で表される N 一般後 - 1 ー アオ

キシノジリマイシンを加え、2~4日間、5 %COIの存在下37でで培養し、増殖した細胞をトリプシンーEDTA核故で培養容器より倒がした。この組俗をCo・・と3g・・を含まないダルベコの平衡塩銀なで生細胞として1 心当たり1×10・細胞になるように製剤した。

この製剤技の0.1 22をマウス風静原中に住入し 細胞を移植し14日間飼育した後、開放して影を換 出し、節表面及び内部に形成された B16 高転移株 の低移動節数を数え、盗剤処理をしなかった対照 と比較した。

#### 以致例 | 细胞障害性

B16高低移体を10%牛胎児血清を加えたDME 増地で5%CO,の存在下37℃で均狭し、トリプシ ンーEDTAお液で均要容容より到がし、1 型当 たり1×10° 回胞になるように懸めした。この懸 淘液の150 μ & を被検薬あるいは対照薬的液50 μ & にそれぞれ加え混合した。この後、4 日間培 装し、倒立顕微鏡下で生死を観察し、細胞障害性 を判定した。その結果は表1の通りであった。

の平街也母お液で生相的として1 配当たり 1 ×10° 細胞になるように懸めし、その0.1 配をBDF, マゥス(8週令、雄)の尾野駅に住入し、細胞を移域した。14日間興宵観察後、開戦して野を進出し、静表面及び内部に形成されたB16 高年身体の住移結節数を数えた。その結果を表2に示した。

**5** 

送加强剂	部 転移結節 数 (平均土 様 準 個 差)
展版加	207 ± 47
製造例化合物9 (30μg/配)	96 ± 29
製造例化合物10 (30μg/配)	60 ± 18
製造例化合物7 (30μg/配)	18 ± 7

以上の結果より本発明の化合物の処理で部に形成される伝移結節数は大きく減少した。

本発明の感問題は移取客別は、上記のN一型的 ー1ーデオキシノジリマイシン誘導体を含有する 経口、非経口製剤とし臨床的に静解、動脈、皮膚、 皮下、皮内、直肠及び筋肉内を延由又は経口にて 投与される。また健康に直接投与することにより、 より始い効果が期待できる。投与量は投与形態、

表 1

使用超钨	B16高征移体		
添加英朝	遊皮	生育	
ex is to		+	
製造例化合物 9	10 µ 8 / ml 30 µ 8 / ml 100 µ 8 / ml	+ + +	
製造例化合物 10	10 µ g / m² 30 µ g / m² 10 µ g / m²	+ + +	
製造例化合物 7	100 h 8 / mg /	+++	
アドリアマイシン (対照)	0.1 µ g / ml	-	

表中+は生育、一は死故を表す。

以上の試験結果より本発明の化合物はB16高伝 移体に対して細胞障害性を示さなかった。

## 战败网2 抗症移作用

日16 高柱移体を10 % 牛舶児血液を加えた D M E 増放に抵え、彼校選を 1 配当たりそれぞれ30 4 8 加え、5 %CC。 の存在下37 でで 3 日間指要した。 試験例 1 と同様の方法で細胞を培養容費より勢が した。この細胞をCa・と48・・を含まないダルベコ

財団あるいは単むの年齢、体致、例照により異なるが、低ね1日100~3000歳を1回又は欧国投与する。

非経口製剤としては、無菌の水性又は非水性溶液剤あるいは乳間剤が挙げられる。非水性の溶液剤又は乳間剤の延剤としては、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリン、オリーブ油、とうもろこし油、オレイン酸エチル等が挙げられる。

また、低口剤としては、カブセル剤、紋剤、頭 粒剤、散剤等が挙げられる。

これらの製剤に飲形剤として、配切、乳質、マンニット、エチルセルロース、ナトリウムカルボキシメチルセルロース等が配合され、滑沢剤としてステアリン酸マグネシウム又はステアリン酸カルシウムを添加する。結合剤としては、ゼラチン、アラピアゴム、セルロースエステル、ポリビニルピロリアン等が用いられる。

太に本発明の以前的について以明する.

(安康明)

....

である。

N- (3- (4-7007.5

ル) -2-プロペニル) -1-

 デオキシノジリマイシン
 200 g

 乳類
 130 g

 ジャガイモ設切
 70 g

 ポリビニルピロリドン
 10 g

 ステアリン酸マグネシウム
 2.5 g

乳塩及びジャガイを設めを混合し、これにポリビニルピロリドンの20%エタノール溶液を加え、 均一に温器させ、1 mの個目のふるいを通し、15 セにて乾燥させ、再度1 mの個目のふるいを通し た。こうして得られた顆粒をステアリン段マグネ シッムと混合し飲料に成盤した。

#### (発明の効果)

本発明は広相独な移物制作用を有する基めて有用な物質である。そして、この物質を有効成分とした低細胞な移物制剤は、現在この防止手段が拍と無く、癌治療患者の予飲を左右する最大の問題

第1頁の統合

四発 明 者 48 岡 崇 士 神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社中央研究所内
の発 明 者 山 本 治 夫 神奈川県横浜市港北区町岡町760 明治製菓株式会社中央研究所内
の発 明 者 福 安 春 海 神奈川県横浜市港北区町岡町760 明治製菓株式会社中央研究所内

# 手 続 補 正 魯

.平成元年10月27日 😿

特許庁長官 吉 田 文 観 殿

1. 事件の表示

平成1年 特 許 聊 第127499号

- 2. 発明の名件 新規Nー図検-1ーデオキシノジリマイシン 誘導体及びそれを含有する筋細胞転移抑制剤
- 3. 桶正をする者

事件との関係 特許出願人

氏名 (609) 明 治 奴 葉 株式会社

4. 代理人

住 所 🕈 812 福岡市博多区博多駅前1丁目1一1 博多新三井ビル第592-451-8781

氏 名 (8216) 弁理士 小 堀



5. 補正の対象

明細書

6. 福正の内容

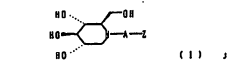
ent.



**杂袋** 🗓

で示されるNI屋換ー!ーデオキシノグリマイシン誘導体又はその数理的に許容される段との付加塩を有効成分とすることを特徴とする広 細胞症を抑制剤。」

② 明細書第4頁の式(1)を下記の通り被正する。



CD 明和音算3 又第12~11行「使って、この・・・ 課題である。」を下記の通り補正する。「使って、現行の感治度の有効性は感知的の転移を物針することで、すらにあめられることが期待

(4) 明細書第15貫下から第9行「ケニル化試剤と

(1) 特許納水の超田を下記の通り積正する。

1. St HO OH

式中、人は水酸基、ハロゲン化アルキル基又はアルコキシ基で収換されてもよい炭素数3万至5の炭化水素基を表し、この炭化水素基は二型又は三型結合を有していてもよい、2はフェール基、フッソ関換フェニル基、ピフェニル基、シクロアルキル基、又はハロゲン関検アルキル基を表す、

で示されるNIO後-1-デオキシノジョッイシン誘導体。

2. st #0 0 0 K

式中、Aは水酸苺、ハロゲン化アルチル苺、 アルコキシ苺で配換されてもよい炭素数3万至

各種アルコール取りを「ケニル化試剤としーデオ キシノジリマイシンを各種アルコール類」に補正 ナス。

の 明和書第16頁の式(14)。(15)。(16)をそれぞれ 下記の通り補正する。

## DESCRIPTION

#### 1. TITLE OF THE INVENTION

NOVEL N-SUBSTITUTED-1-DEOXYNOJIRIMYCIN DERIVATIVE AND CANCER CELL ANTIMETASTATIC AGENT INCLUDING THE SAME

## 2. PATENT CLAIMS

1. An N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

2. A cancer cell antimetastatic agent characterized by an active ingredient which is an N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula or an addition salt thereof with a pharmaceutically acceptable acid,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

# 3. DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION [Industrial Field of Application]

The present invention relates to a novel N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative which inhibits formation of cancer cell metastases and a cancer cell antimetastatic agent containing the same as the active ingredient.

# [Conventional Technique]

Various anticancer agents are currently in use.

Majority of them are drugs which kill cancer cells or let
human immune system destroy them, but a drug effective for
fundamental treatment of cancers has not been obtained yet.

Solid cancers, to which chemotherapeutic agents have low effectiveness, are treated with physical therapies

such as surgery or radiotherapy, and the success rate is greatly improved from a viewpoint of removing primary cancer. It is however also true that metastases of cancer cells are induced on the other side.

# [Problem to be Solved by the Invention]

As described above, metastasis of cancer cells are the biggest problem in conventional cancer treatments which affects prognosis of patients with cancer.

Therefore, it is currently desired the most to develop an anticancer agent which can enhance suppression of cancer cell metastasis.

In order to achieve the above object, it is the purpose of the present invention to provide a substance which effectively suppresses cancer cell metastases and a cancer cell antimetastatic agent containing the same as the active ingredient.

# [Means for Solving the Problem]

The present inventors found N-substituted-1-deoxynojirimycin derivatives having a cancer cell antimetastatic effect prior to the present invention, and disclosed them in Japanese patent application publication Nos. Sho63-31095, Sho63-93673, Sho63-97454, Sho63-104850, Sho63-147815 and Sho63-147816.

The present inventors further synthesized novel N-

substituted derivatives of 1-deoxynojirimycin and broadly evaluated them, and then found a group of novel compounds having a strong cancer cell antimetastatic effect. The present invention has been thus accomplished.

The present invention is an N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by formula 1, and a cancer cell antimetastatic agent containing the compound or the addition salt thereof with a pharmaceutically acceptable acid as the active ingredient,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

The N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative shown by formula 1 of the present invention is a novel substance which has not ever described in documents.

The following substances are examples of the compounds included in the novel N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative:

N-(3-methoxymetyl-3-phenyl-2-propeny)-1-

deoxynojirimycin,

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3[(3-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3[(2-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-biphenylpropyl)]-1-deoxynojirimycin,

N-[3-(4-fluorophenyl)-propyl]-1-deoxynojirimycin,

N-(3-cyclohexylpropyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(3-phenyl-2-propnyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(2,3-dihydroxy-3-phenylpropenyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(6,6,6-trifluorohexyl)-1-deoxynojirimycin,

N-(5,5,5-trifluoropentyl)-1-deoxynojirimycin, and

N-(4,4,4-trifluorobutyl)-1-deoxynojirimycin.

When the N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative of the present invention is used as a cancer cell antimetastatic agent, the pharmaceutically acceptable acid addition salt thereof includes addition salts of: inorganic acids such as hydrochloric acid, hydrobromic acid, sulfuric acid, nitric acid and phosphoric acid; organic acids such as formic acid, acetic acid, propionic acid, succinic acid, glycolic acid, lactic acid, malic acid, tartaric acid, citric acid, maleic acid, fumaric acid, benzoic acid, salicylic acid and methanesulfonic acid; and also amino acids such as asparaginic acid and glutamic acid.

All compounds of the present invention are novel compounds which have not ever described in documents. According to the most general synthesis method thereof, 1deoxynojirimycin (see Tetrahedron, 24, 2125(1968)) is used as the raw material, which is obtained by reducing nojirimycin-(5-amino-5-deoxy-D-glucopyranose) (see Japanese patent application publication No. Sho43-760) which is a metabolite of an actinomycete found by the present inventors. Specifically, the N-substituted A-Z group of formula 1 of the present invention may be introduced by heating or leaving at room temperature 1deoxynojirimycin with an aralkyl- or aralkenylation agent typrified by aralkyl halide or alkenyl halide, aralkylsulfonnate ester or aralkenylsulfonate ester, etc. in polar solvent such as alcohols, dimethylformamide, dimethylacetoamide, dimethylsulfoxide, sulfolane and the mixture thereof in the presence of a deoxidizing agent such as alkali hydroxide, alkali carbonate, alkali bicarbonate, suitable organic amines, etc. It is also possible to employ a method such that the raw material is 1-deoxynojirimycin whose hydroxyl group is protected by a suitable protecting group, for example acetyl, benzoyl, tetrahydropyranyl, t-butyldimetylsilyl, or the like, and is subjected to the N-substitution reaction followed by deprotection. Furthermore, also available are: a method to carry out so-called reductive alkylation by use of an

agent with carbonyl group as an reactive agent in hydrogen atmosphere under a reductive condition, for example conditions in the presence of formic acid, sodium cyanoborohydride, sodium borohydride or a suitable metal catalyst of platinum oxide, palladium or Raney nickel; and a method to obtain an objective product by reducing an amide compound of 1-deoxynojirimycin with aralkylcarbonic acid or aralkenylcarbonic acid. According to need, these compounds are subjected to a general purification procedure such as recrystallization, column chromatography, etc., so as to obtain the compound of formula 1 of the present invention.

The substitution group of the compound of the present invention may be formed and introduced by any method suitable for the purpose. The following five production methods are given as suitable methods to produce an aralkyl-, aralkenyl- or aralkynylation agent for constructing the A-Z group of formula 1.

[Production Method 1]

Compound 3 may be synthesized by the reaction of compound 2 with a vinyl-metal compound, for example vinylmagnesium chloride, divinylmagnesium bromide, vinylmagnesium iodide, vinyllithium, divinylzinc, divinylcopper, divinylcesium, or the like, in nonpolar solvent, preferably in ether, tetrahydrofuran or dioxane, at -50°C to room temperature for 10 minutes to 24 hours.

Compound 4 may be synthesized by the reaction of compound 3 with hydrochloric acid, hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, oxyphosphorus halide, phosphorus trihalide, phosphorus pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide, allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitrile, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours, the reaction being accompanied with transfer of the allylalcohol part of compound 3.

In the formula, Y<sub>1</sub> represents hydrogen atom, halogen atom, aralkyl or hydroxyl group, Y<sub>2</sub> represents hydrogen atom, halogen atom, aralkyl, alkoxy or halogen-substituted alkyl group, X represents halogen atom or alkyl- or allylsulfonyloxy group. The halogen atom denotes chlorine, brome, iodine atom, etc., and the alkyl- or allylsulfonyloxy group denotes methane sulfonyloxy, trifluoromethane sulfonyloxy, p-toluene sulfonyloxy group, etc. M represents mono- or divalent metal or the salt

thereof, and the metal denotes lithium, sodium, potassium, magnesium, zinc, cesium or copper.

# [Production Method 2]

Unsaturated ester 5 is synthesized by the reaction of compound 2 with carboalkoxymethylene tri-substituted phosphorane in suitable solvent, preferably benzene, toluene, ether, tetrahydrofuran, dioxane, methylene chloride, chloroform, methanol and ethanol, at 0°C to 60°C for 10 minutes to 24 hours, or with diaralkylphosphonoacetic acid aralkylester in the presence of a suitable base, for example sodium hydride, potassium hydride, alkali hydride or alkali carbonate, at 0°C to 60°C for 10 minutes to 24 hours. Compound 6 may be synthesized by the reaction of compound 5 with a suitable metal hydride complex reductant, preferably lithium aluminum hydride, diisobutylalminum hydride, sodium bis(2methoxyethoxy) aluminum hydride, or the like, in suitable aprotic solvent, preferably ether, tetrahydrofuran or dioxane, at -78°C to -100°C for 30 minutes to 18 hours. Compound 4 may be synthesized by the reaction of compound 6 with hydrochloric acid, hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorus trihalide, phosphorus pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetraharide, allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitlile etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes

to 24 hours.

$$(2) \rightarrow \begin{array}{c} & & & \\ & &$$

In the formula,  $Y_1$  and  $Y_2$  represent the same as above, and R represents a protection group of carboxyl such as alkyl.

# [Production Method 3]

Saturated alcohol 7 may be synthesized by the reduction of alkenylalcohol 6 obtained in production method 2 in the presence of a metal catalyst, for example palladium-carbon, platinum, Raney nickel, or the like, in suitable organic solvent, for example methanol, ethanol, acetic acid, tetrahydrofuran, ethyl acetate, or the like, in hydrogen atmosphere for 30 minutes to 24 hours.

Compound 8 may be synthesized by the reaction of compound 7 in solvent such as hydrobromic acid, oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorous oxyhalide, phosphorous trihalide, phosphorous pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide, allyl- or alkylsulfonyl halide, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours.

$$(6) - \sqrt{(7)} OH - \sqrt{(8)}$$

In the formula,  $Y_1$ ,  $Y_2$  and X represent the same as

above.

#### [Production Method 4]

Alkynylalcohol 10 may be synthesized by acetylidation of 1-allylacetylene derivative 9 with a suitable base, for example n-butyllithium, lithium diisopropylamide, sodium amide or the like, followed by reaction with formalin. Compound 11 may be synthesized by the reaction of compound 10 with oxalyl chloride, thionyl halide, phosphorous oxyhalide, phosphorous trihalide, phosphorous pentahalide, tri-substituted phosphine-carbon tetrahalide or allyl- or alkylsulfonyl halide without solvent or in solvent such as benzene, toluene, ether, methylene chloride, acetonitrile, etc. at 0°C to 100°C for 30 minutes to 24 hours.

$$Y = C = CH$$

$$(10)$$

$$(11)$$

$$(11)$$

In the formula, Y1, Y2 and X represent the same as above.

## [Production Method 5]

As a production method of a terminally halogenated alkylation agent, for example, a trifluoromethyl derivative 13 may be synthesized by treating  $\omega$ -halogenated fatty acid 12 with a suitable fluorinating agent, for example sulfur tetrafluoride (Angew, Chem. Internat. Ed.,\_ 1, 467(1962)).

In the formula, X represents the same as above.

The N-substituted A-Z group of the compound of formula 1 in the present invention may be introduced by heating or leaving at room temperature with an aralkyl- or aralkenylation agent typified by the aralkyl halide or aralkenyl halide produced by the above production methods 1 to 5 and aralkylsulfonate ester or aralkenylsulfonate ester in polar solvent such as alcohols, dimethylformamide, dimethylacetoamide, dimethylsulfoxide, sulfolane, etc. or the mixture thereof in the presence of a deoxidizing agent such as alkali hydroxide, alkali carbonate, alkali bicarbonate or suitable organic amines. It is also possible to employ a method such that the raw material is 1-deoxynojirimycin whose hydroxyl is protected by a suitable protecting group, for example acetyl, benzoyl, tetrahydropyranyl, t-butyldimethylsilyl, or the like, and N-substition reaction is carried out followed by deprotection. Among the compounds included in the present invention, the ones of formula 1 where A is a hydroxylsubstituted hydrocarbon may be produced according to the following production method 6.

[Production method 6]

Objective product 16 may be obtained by the reaction

of N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative 14, which may be synthesized by the reaction of the alkenylation agent synthesized according to production method 1 or 2 with 1-deoxynojirimycin or 1-deoxynojirimycin with protected hydroxyl, with a suitable oxidization agent, for example osmium tetraoxide, or the like.

In the formula,  $Y_1$  and  $Y_2$  represent the same as above, R' represents hydrogen atom, acetyl, benzil, benzoyl, pivaloyl, t-butyldimetylsilyl or tetrahydropyranyl group.

Next, production examples of the N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative of the present invention are shown.

[Production Example 1]:

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin

[Step 1]:

3-phenyl-3-trifluorometyl-2-propene-1-ol

A solution of 1.74 g (10.0 mmol) 2,2,2trifluoroacetofenone, which was dissolved in 10 ml of tetrahydrofuran, was cooled to -78°C, and 1M vinylmagnesiumbromide solution in tetrahydrofuran was added dropwise. Following to the addition, the solution was stirred for 3 hours, and further for 1 hour without the cool bath. Water was added to decompose excess reagent in ice bath, and the solvent was then distilled away. 10 ml of 2N sulfuric acid was added to the residue, and extraction was carried out with ethyl acetate. The extract was washed with water, dried and then concentrated. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: ether-hexane (1:10)), so as to obtain 1.66 g (82%) of oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

2.61 (s, 1H), 5.52 (d, 1H), 5.62(d, 1H),

6.43 (dd, 1H), 7.25-7.70 (m, 5H)

[Step 2]:

1-bromo-3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propene

propene-1-ol and 943 mg (3.60 mmol) of triphenylphosphine were dissolved in 4 ml of acetonitrile and cooled in ice bath. 1.26 g (3.80 mmol) of carbon tetrabromide was then added in several parts. The solution was stirred for 1 hour in ice bath, and then further stirred overnight at room temperature. The reaction was diluted with 10 ml of ether, deposited solid was filtered off, and the filtrate was concentrated. The obtained residue was purified with

silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to obtain 440 mg (55%) of oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

3.80 (dq, 2H), 8.62 (tq, 1H), 7.20-7.60 (m, 5H) [Step 3]:

N-(3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin

163 mg (1.00 mmol) of deoxynojirimycin and 318 mg (1.20 mmol) of 1-bromo-3-phenyl-3-trifluoromethyl-2-propene were dissolved in 5 ml of dimethylformamide. 207 mg (1.50 mmol) of potassium carbonate was added and the solution was stirred for 8 hours at room temperature. Saturated salt solution was added to the reaction mixture, and extraction was carried out with n-butanol. The extract was concentrated under reduced pressure, and the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroform-methanol (10:1)), so as to obtain 311 mg (90%) of colorless solid product.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

- 2.15 (m, 2H), 3.10 (dd, 1H), 3.16 (t, 1H),
- 3.31 (m, 1H), 3.42 (t, 1H), 3.53 (m, 1H),
- 3.78 (dd, 1H), 3.96 (ABX type, 2H),
- 6.72 (t, 1H), 7.32 (m, 2H), 7.46 (m, 3H)

[Production Example 2]:

N-(3-metoxymethyl-3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out by use of 1-bromo-3-

metoxymethyl-3-phenyl-2-propene which was synthesized in the same manner as production method 1.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

2.13 (m, 2H), 3.06 (dd, 1H), 3.16 (t, 1H),

3.34 (m, 1H), 3.44 (t, 1H), 3.31 (m, 1H),

3.38 (s, 3H), 3.76 (dd, 1H),

3.97 (ABX type, 2H), 4,16 (s, 2H),

6.06 (t, 1H), 7.15-7.50 (m, 5H)

[Production example 3]:

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:

Methyl-3-(4-fluorophenyl)-2-propenoate

1.24 g (10.0 mmol) of 4-fluorobenzaldehyde was dissolved in 20 ml of methylene chloride. 3.67 g (11.0 mmol) of carbomethoxymethylenetriphenylphosphorane was added, and the mixture was stirred for 3 hours at room temperature. Solid was filtered off, the filtrate was concentrated, and the residue was purified with silica gel chromatography (eluting solvent: ethyl acetate-hexane (1:4)), so as to obtain 1.61 g (90%) of colorless needle crystal.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

4.30 (d, 2H), 6.25 (m, 1H), 6.55 (d, 1H),

6.95 (m, 2H), 7.35 (m, 2H)

[Step 2]:

3-(4-fluorophenyl)-2-propene-1-ol)

1.61 g (9.00 mmol) of methyl-3-(4-fluorophenyl)2propenoate was dissolved to 50 ml of ether, and the
solution was dropwise added to 205 mg (5.40 mmol) of
lithium aluminum hydride suspended in 3 ml of ether in ice
bath. Stirring for 30 min at room temperature after the
addition, excess reagent was then decomposed with water,
and solid was filtered off. The filtrate was concentrated,
so as to obtain 1.33 g (97%) of 3-(4-fluorophenyl)-2propene-1-ol.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

4.52 (d, 2H), 6.31 (m, 1H), 7.01 (m, 2H),

7.45 (m, 2H)

[Step 3]:

1-bromo-3-(4-fluorophenyl)-2-propene

1.34 g (8.82 mmol) of 3-(4-fluorophenyl)-2-propene1-ol and 4.26 g (11.5 mmol) of tri-n-octylphosphine was
dissolved in 20 ml of ether, and 3.52 g (10.6 mmol) of
carbon tetrabromide was added in several parts in ice bath.
After stirring for 30 min at room temperature, precipitate
was filtered off, the filtrate was concentrated, and the
residue was purified with silica gel column chromatography
(eluting solvent: hexane), so as to obtain 1.61 g (85%) of
colorless oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

3.35 (d, 2H), 6.30 (m, 1H), 7.00 (m, 2H),

7.40 (m, 2H)

Mass m/z 214, 216

[Step 4]:

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin

1.61 g (7.5 mmol) of 1-bromo-3-(4-fluorophenyl)-2-propene and 1.22 g (7.5 mmol) of 1-deoxynojirimycin were dissolved in 10 ml of dimethylformamide. 3.12 g (22.5 mmol) of Potassium carbonate was added and stirred 24 hours at room temperature. Water was added to the reaction mixture, and extraction was carried out with n-butanol. After distilling away the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroform-methanol (10:1)), so as to obtain 1.36 g (61%) of pale yellow solid product.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

2.4-4.2 (m, 16H), 6.40 (m, 1H), 6.7 (m, 1H),

7.10 (m, 2H), 7.55 (m, 2H)

Mass m/z 298 (FD, M+1)

[Production Example 4]:

N-[3-(3-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out in the same manner as production example 3.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

2.15 (m, 2H), 3.04 (dd, 1H), 3.14 (t, 1H),

3.2-3.35 (m, 1H), 3.39 (t, 1H),

3.49 (m, 1H), 3.68 (dd, 1H),

3.94 (ABX type, 2H), 6.41 (dt, 1H),

```
6.59 (d, 1H), 6.95 (dt, 1H), 7.16 (dd, 1H),
7.21 (d, 1H), 7.31 (ddd, 1H)
Mass m/z 298 (FD, M+1)
[Production Example 5]:
N-[3-(2-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin
      The synthesis was carried out in the same manner as
production example 3.
NMR (CD<sub>3</sub>OD) \delta
2.1-2.25 (m, 2H), 3.06 (dd, 1H),
3.14 (t, 1H), 3.24-3.35 (m, 1H),
3.39 (t, 1H), 3.50 (m, 1H), 3.71 (m, 1H),
3.94 (ABX type, 2H), 6.45 (dt, 1H),
6.72 (d, 1H), 7.0-7.16 (m, 2H),
7.2-7.28 (m, 1H), 7.53 (dt, 1H)
Mass m/z (FD, M+1)
[Production Example 6]:
N-[3-(4-biphenyl)propyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:
      1.10 g (6.00 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl)acrylate-
4-biphenylcarboxyaldehyde was dissolved in 20 ml of
dichloroethane. 3.03 g (9.10 mmol) of
carbomethoxymethylenetriphenylphosphorane was added, and
the solution was stirred for 1 hour at room temperature.
After distilling away the solvent, the residue was
purified with silica gel column chromatography (eluting
solvent: ether-hexane (1:10)), so as to obtain 1.12 g
```

(78%) of colorless crystal.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

3.83 (s, 3H), 6.49 (d, 1H), 7.30-7.60 (m, 9H),

7.75 (d, 1H)

[Step 2]:

Methyl-3-(4-biphenyl)propionate

1.40 g (4.40 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl)acrylate was dissolved in 50 ml of ethyl acetate. 70 mg of 10% Pd-C was added to carry out catalytic reduction under ambient pressure for 12 hours. After filtering off the catalyst, the solvent was distilled away so as to obtain 1.01 g (97%) of colorless oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

2.68 (t, 2H), 3.00 (t, 2H), 3.68 (s, 3H),

7.20-7.70 (m, 9H)

[Step 3]:

3'-(4-biphenyl)-1-propanol

To suspension of 110 mg (2.90 mmol) lithium aluminum hydride in 10 ml of ether, solution of 1.01 g (4.20 mmol) of methyl-3-(4-biphenyl)propionate in 35 ml of ether was added dropwise in ice bath. After stirring for 1 hour at the same temperature, excess reagent was decomposed with water, inorganic product was filtered off, and the filtrate was dried and concentrated, so as to obtain 861 mg (96%) of colorless crystal.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

1.56 (br, 1H), 1.94 (m, 2H), 2.77 (m, 2H),

3.71 (m, 2H), 7.15-7.76 (m, 9H)

[Step 4]:

3-(4-biphenyl)-1-bromopropane

419 mg (2.00 mmol) of 3-(4-biphenyl)-1-propanol and 629 mg (2.40 mmol) of triphenylphosphine was dissolved in 10 ml of ether. 930 mg (2.80 mmol) of carbon tetrabromide was added in ice bath in several parts. After stirring for 1 hour at room temperature, precipitate was filtered off, the filtrate was concentrated, and the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to obtain 506 mg (92%) of colorless oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

2.20 (quin, 2H), 2.83 (t, 2H), 3.44 (t, 2H),

7.23-7.65 (m, 9H)

[Step 5]:

N-[3-(4-biphenyl)propyl]-1-deoxynojirimycin

and 82 mmol (0.50 mmol) of 3-(4-biphenyl)-1-bromopropane and 82 mmol (0.5 mmol) of 1-deoxynojirimycin were dissolved in 1 ml of dimethylformamide. 136 mg (1.00 mmol) of potassium carbonate was added and heated at 80°C for 4 hours. Water was added, and the reaction mixture was acidified with hydrogen chloride and washed with ether. The aqueous phase was alkalized with ammonia, and extraction was carried out with n-butanol. After removing

the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroform-methanol (10:1), so as to obtain 117 mg (66%) of solid product.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

1.86 (m, 2H), 2.20 (br, 2H), 2.65 (m, 3H),

2.89 (m, 1H), 3.00 (m, 1H), 3.14 (t, 1H),

3.47 (m, 1H), 3.84 (d, 2H), 7.15-7.65 (m, 9H)

[Production Example 7]:

N-[3-(4-fluorophenylpropyl)]-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out in the same manner as production example 6.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

1.38 (m, 2H), 2.05-2.22 (m, 2H), 2.64 (m, 2H)

2.98 (dd, 1H), 3.13 (t, 1H), 3.30 (m, 1H),

3.38 (t, 1H), 3.45 (m, 1H),

3.64 (m, 1H), 3.85 (m, 2H), 7.18-7.35 (m, 4H)

[Production Example 8]

N-(3-cyclohexylpropyl)-1-deoxynojirimycin

The synthesis was carried out with the same manner as production example 6.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

0.75-1.08 (m, 2H), 1.08-1.45 (m, 7H),

1.45-2.00 (m, 6H), 2.70-3.83 (m, 8H),

4.00 (ABX type, 2H)

[Production Example 9]:

N-(phenyl-2-propynyl)-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:

1-phenyl-3-bromopropin

660 mg (5.00 mmol) of 1-phenyl-2-propin-1-ol and 4.98 g (15.0 mmol) of carbon tetrabromide were dissolved in 30 ml of tetrahydrofuran. 2.62 g (10.0 mmol) of triphenylphosphine was added thereto in ice bath in several parts. After stirring for 10 hours at room temperature, solid was filtered off and the filtrate was concentrated. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane), so as to 181 mg (65%) of colorless oily product.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

1.20 (br, 1H), 2.27 (s, 1H), 7.15-7.40 (m, 5H)
[Step 2]:

N-(phenyl-2-propynyl)-1-deoxynojirimycin

163 mg (1.00 mmol) of 1-deoxynojirimycin and 215 mg (1.10 mmol) of 1-phenyl-3-bromopropyne were dissolved in 3 ml of dimethylformamide. 166 mg (1.20 mmol) of potassium carbonate was added thereto and stirred for 8 hours at room temperature. Water was added, and the reaction mixture was acidified with hydrogen chloride and washed with ether. The aqueous phase was alkalized with ammonia, and extraction was carried out with n-butanol. After distilling away the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent:

chloroform-methanol (10:1)), so as to obtain 181 mg (65%) of solid product.

NMR (CD<sub>3</sub>OD)  $\delta$ 

2.31 (d, 1H), 2.57 (t, 1H), 2.98 (dd, 1H),

3.19 (t, 1H), 3.50 (t, 1H), 3.61 (m, 1H),

3.82 (ABX type, 2H), 3.98 (dd, 2H)

[Production Example 10]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin
[Step 1]:

N-(3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin tetraacetate

1.42 g (7.20 mmol) of cinnamylbromide and 978 mg

(6.00 mmol) of 1-deoxynojirimycin were suspended in 10 ml

of dimethylformamide. 996 mg (7.20 mmol) of Potassium carbonate was added and heated at 60 to 65°C for 4 hours. After cooled, the mixture was diluted with 3 ml of methylene chloride. 3.06 g (30.0 mmol) of acetic anhydride and 2.37 g (30.0 mmol) of pyridine were added and stirred for 16 hours at room temperature. The reaction was diluted with 150 ml of ethyl acetate, washed with saturated sodium hydrogen carbonate solution and subsequently with water. After dried, the solvent was then distilled away. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane-ethyl acetate (3:1)), so as to obtain 2.12 g (81%) of crystal.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

2.01 (s, 6H), 2.03 (s, 3H), 2.09 (s, 3H),

2.38 (dd, 1H), 2.70 (dt, 1H), 3.25 (dd, 1H),

3.38 (dd, 1H), 3.59 (ddd, 1H), 4.19 (dd, 1H),

4.32 (dd, 1H), 4.90-5.20 (m, 3H), 6.22 (dt, 1H),

6.56 (d, 1H), 7.15-7.50 (m, 5H)

[Step 2]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin tetraacetate

305 mg (0.70 mmol) of N-(3-phenyl-2-propenyl)-1-deoxynojirimycin tetraacetate and 98 mg (0.84 mmol) of N-methylmorpholine-N-oxide were dissolved in 8 ml of 50% acetone. 2 mg of osmium tetraoxide was added and stirred for 2 hours. After adding 250 mg of sodium nitrite and 3 ml of water and stirring for 1 hours, the solution was diluted with 30 ml of water and extraction was carried out with ethyl acetate. After washed with water and dried, the solvent was distilled away. The residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: hexane-ethyl acetate (1:1)), so as to obtain 222 mg (68%) of caramel product. This compound was a mixture (2:1) of two stereoisomers.

NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ 

2.32 (dd), 2.57 (dd), 2.70 (ABX type), 2.85 (dd),

2.97 (m), 3.11 (s), 3.12 (dd), 3.16 (s), 3.22 (dd),

3.82 (br), 4.13 (ABX type), 4.20 (ABX type),

4.48 (t), 4.53 (t), 4.86-5.12 (m),

7.2-7.4 (m, 5H)

[Step 3]:

N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin 196 mg (0.42 mmol) of N-[(2,3-dihydroxy)-3-phenylpropyl]-1-deoxynojirimycin tetraacetate was dissolved in 5 ml of methanol. 3 mg of potassium carbonate was added and stirred for 3 hours at room temperature. After distilling away the solvent, the residue was purified with silica gel column chromatography (eluting solvent: chloroform-methanol (3:1)), so as to obtain 128 mg (98%) of colorless caramel product. This compound was a mixture (2:1) of two stereoisomers.

2.05 (dd), 2.17 (dd), 2.23-2.35 (m), 2.54 (dd),

2.87 (dd), 2.98 (dd), 3.10 (t), 3.14 (t),

3.2-4.0 (m), 4.50 (d), 4.68 (d),

7.15-7.50 (m, 5H).

Next, shown are results of evaluating cancer cell antimetastatic effect of the N-substituted deoxynojirimycin derivatives of the present invention.

[Effect Test]

[Test Method]

From melanoma B16 strain, which is a mouse tumor cell, a B16 high metastatic strain was selected for use based on the Fidler's method (Method in Cancer Reaserch, 15, 339-439, 1978). Antimetastatic effect was evaluated based on the method of Kijima-Suda and others (Proc.,

Natl., Acad., Sci., U.S.A., <u>83</u>, 1752-1756, 1986; Cancer Research, <u>46</u>, 858-862, 1986.). First, the B16 high metastatic strain was seeded on Dulbecco's ME medium (DME medium) containing fetal bovine serum. N-substituted-1-deoxynojirimycin represented by general formula 1 was added, and the cells were cultured for 2 to 4 days at 37°C in the presence of 5% CO<sub>2</sub>. The grown cells were peeled from the culture vessel with trypsin-EDTA solution. These cells were suspended in Dulbecco's balanced salt solution without Ca<sup>++</sup> and Mg<sup>++</sup> at 1×10<sup>6</sup> cells/1 ml based on living cells.

Mice were injected with 0.1 ml of this suspension via tale vine to transplant the cells. After grown for 14 days, the lungs were extirpated by laparotomy. The number of the surface and internal metastatic nodes of B16 high metastatic strain formed on the lungs was counted and compared with the control which was not treated with the agent.

[Test Example 1]: Cellular Cytotoxicity

The B16 high metastatic strain was cultured in DME medium containing 10% fetal bovine serum at 37°C in the presence of 5%  $CO_2$ . The cells were peeled from the culture vessel with trypsin-EDTA solution, and suspended at  $1\times10^4$  cells per 1 ml. 150  $\mu$ l of the suspension were added to and mixed with each 50  $\mu$ l of test drug and control drug solution. The cells were then cultured for 4

days, and the living/dead thereof was observed under an inverted microscope to decide cellular cytotoxicity. The result is shown in Table 1.

Table 1

Used cell	B16 high metastasis strain		
Added drug	Concentration Via		Viability
Non-added			+
Compound of Production Example 9	10	μg/ml	+
	30	μg/ml	+
	100	μg/ml	+
Compound of Production Example 10	10	μg/ml	+
	30	μg/ml	+
	10	μg/ml	+
	10	μg/ml	+
Compound of Production Example 7	30	μg/ml	+
	100	μg/ml	+
Adriamycin (control)	0.1	μg/ml	_

<sup>&</sup>quot;+" represents "living" and "-" represents "dead".

According to the test result, the compounds of the present invention did not have cellular cytotoxicity to B16 high metastatic strain.

[Test Example 2]: Antimetastatic Effect

B16 high metastatic strain was seeded to DME medium containing 10% fetal bovine serum. Each test drug was added at 30  $\mu$ g per 1 ml, and the cells were cultured for 3 days at 37°C in the presence of 5% CO<sub>2</sub>. The cells were peeled from the culture vessel in the same way as test example 1. These cells were suspended in Dulbecco's

balanced salt solution without  $Ca^{++}$  and  $Mg^{++}$  at  $1\times10^6$  cells/1 ml based on living cells.  $BDF_1$  Mice (8 weeks old, male) were injected with 0.1 ml thereof via tail vein to transplant the cells. After grown for 14 days, the lungs were extirpated by laparotomy. The number of the surface and internal metastatic nodes of B16 high metastatic strain formed in the lungs was counted. The result is shown in Table 2.

Table 2

Added drug	The number of lung metastatic nodes (average ± standard deviation)
Non-added	207±47
Compound of Production Example 9 (30 $\mu$ g/ml)	96±29
Compound of Production Example 10 (30 $\mu$ g/ml)	60±18
Compound of Production Example 7 (30 µg/ml)	18± 7

According to the result, the treatment with the compounds of the present invention greatly reduced the number of metastatic nodes formed in the lung.

The cancer cell antimetastatic agent of the present invention is oral or parenteral formulate containing the above N-substitued-1-deoxynojirimycin derivative, and clinically administered via vein, artery, skin, subcutaneous, intracutaneous, rectum or muscle, or orally. It is expected that direct administration to a tumor brings intense effect. The dose, which depends on

administration route, dosage form, and age, weight and condition of a patient, is basically 100 to 3,000 mg per day and given one or several times.

As the parenteral formulate, there can be given sterile aqueous and non-aqueous liquid formulation and emulsion formulation. As the base of the non-aqueous liquid formulation and emulsion formulation, there can be given propylene glycol, polyethylene glycol, glycerin, olive oil, corn oil, ethyl oleate, etc.

As the oral formulate, there can be given capsule, tablet, granule, powder, etc.

To these formulates, starch, lactose, mannite, ethylcellulose, sodium carboxymethylcellulose or the like is blended as excipient, and magnesium stearate or calcium stearate is added as lubricant. As binder, gelatin, gum arabic, cellulose ester, polyvinylpyrrolidone or the like is used.

Next, a formulation example of the present invention is described.

[Example]

N-[3-(4-fluorophenyl)-2-propenyl]-1-deoxynojirimycin: 200 mg

lactose: 130 mg

potato starch: 70 mg

polyvinylpirroridone: 10 mg

magnesium stearate: 2.5 mg

Lactose and potato starch were mixed and wetted uniformly with 20% solution of polyvinylpirrolidone in ethanol. The mixture was filtered with 1 mm mesh, dried at 45°C, and filtered with 1 mm mesh again. The obtained granule was mixed with magnesium stearate, and shaped to tablets.

# [Advantage of the Invention]

The present invention is a highly useful substance having cancer cell antimetastatic effect. The cancer cell antimetastatic agent containing this substance as the active ingredient solves the problem of cancer cell metastasis, which there is currently little countermeasure for and affects prognosis of patients with cancer the most, and is therefore a highly useful invention.

## **AMENDMENT**

- 6. Content of Amendment
- (1) The patent claims are amended as follows.
- "1. An N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group.

2. A cancer cell antimetastatic agent characterized by an active ingredient which is an N-substituted-1-deoxynojirimycin derivative represented by the following formula or an addition salt thereof with a pharmaceutically acceptable acid,

wherein A represents a hydrocarbon group of 3 to 5 carbon atoms optionally substituted with hydroxyl, alkyl halide or alkoxy group, the hydrocarbon group optionally comprising a double or triple bond, and Z represents phenyl, fluorinated phenyl, biphenyl, cycloalkyl or halogenated alkyl group."

(2) On p.4 (p.4) of the description, formula 1 is amended as follows.

(3) On p.3, l.12-14 (p.3, l.10-12) of the description, "Therefore, it is ... cancer cell metastasis." is amended as follows.

"Therefore, it is expected that suppression of cancer cell metastasis further improves the effectiveness of current cancer treatments."

(4) On p.15 in the  $9^{th}$  line from the bottom (p.12, 1.4-5) of the description, "... heating or leaving at room temperature with an aralkyl- or aralkenylation agent ..." is amended as follows.

"... heating or leaving at room temperature 1-

nojirimycin with an aralkyl- or aralkenylation agent ..."

(5) On p.16 (p.13) of the description, formulae (14), (15) and (16) are amended as follows.